# 19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ◎ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-156

5 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

码公開 平成2年(1990)1月5日

C 07 C 281/16 A 61 K 31/15 31/155

A D P A D Q 6761-4H 7330-4C 7330-4C ※

審査請求 未請求 請求項の数 86 (全24頁)

会発明の名称

非酵素的架橋の抑制剤

②特 頤 昭63-287492

②出 願 昭63(1988)11月14日

優先権主張

⑫発 明 者

ピーター シー ウル

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 10021 ニューヨーク イースト シックステイサード ストリート 500

リッチ ②発 明 者 アント

アントニー セラミ

アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 11964 シエルターアイランド ラム アイランド ドライヴ(番地なし)

⑪出 顋 人 ザ ロックフエラー

アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 10021 - 6399 ニユー

ヨーク ヨーク アベニュー 1230

⑩代 理 人

弁理士 中 村 稔

ユニヴアーシティ

外7名

最終頁に続く

# 明細書の浄書(内容に変更なし)

明 紐 き

1. 発明の名称 非酵素的架橋の抑制剤

2. 特許請求の範囲

1. 式

(上記式中、Rは式

の基であり、R、は水衆又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR、との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R、は水衆、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR、又はR、との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、πは2~7の登 数であり、R。およびR、は別個に炭素原子数 1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両 方でシクロアルキルまたは1~2個の複素原子 を含有する複素環の一部を形成し、上記複素原 子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、 酸素又はイオウよりなる群から選択され、但し、 上記復素原子の他方が窒素であって、ピペラジ ン環を形成する場合、該ビベラジン環は任意に、 その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置 換基で置換されていてもよく;R。は水素、炭 紫原子数1~6の低級アルキル基、またはR<sub>2</sub> またはR。との協力による炭素原子数2~4の 低級アルキレン橋であり;R。は水素、炭素原 子数1~6の低級アルキル基、またはR」との 協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン 橋;またはアミノ基であり;但し、Ri、Ri、 Rı、Rı又はR。のうちの少なくとも1つは

水素以外であり; R。は炭素原子数10までの低級アルキルスルホニル基であり、R. は水素である。)

の化合物およびそれらの薬剂上許容可能な酸付加塩を含有することを特徴とする目的の蛋白質 の進行グリコシル化を抑制する組成物。

- 2. 上記化合物は酢酸ヒドラジドであることを特 徴とする請求項1記載の組成物。
- 3. 上記化合物はアスパラギン酸 B-ヒドラジド であることを特徴とする請求項1記載の組成物。
- 4. 上記化合物はグルタミン酸 r ヒドラジドで あることを特徴とする請求項1記載の組成物。
- 上記化合物はメタンスルホン酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項1記載の組成物。
- 6. 上記化合物は式

$$R_{4}$$

$$R_{5}$$

$$R_{5}$$

$$R_{5}$$

$$R_{7}$$

$$R_{7}$$

$$R_{7}$$

$$R_{7}$$

換基で置換されていてもよく; R : は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、または R z 又は R . との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり; R . は水素のの協うであり; R . なりによる炭素をして、 R . 又は R . のうちの少なりによる アルキルスルキニルをであり; R . は水素であり; R . なり; R . なり。 は水素であり; R . なり; R . なり。 なり; R . なり; R .

- 7. 上記化合物はN-ヒドロキシヒドラジンカル ボキシイミドアミドまたはその変剤上許容可能 な酸付加塩であることを特徴とする請求項 6 記 載の組成物。
- 8. 上記化合物は1. 3 ジアミノグアニジンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。

(上記式中、R」は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基には R」との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R」は水素、または 炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、nは2~7の整数であり、R・およびR・は別個に炭素原子は関連であるか、は別個に炭素の性をであるか、個のでもののであり、個のでもない。のでは1~2個の複素であり、個のでは一方で含有するともであり、低いされて、で含素である選択がら選択である場合に変素である場合に変素に結合した化合物の部分と同じ変素におきます。

- 9. 上記化合物は2-ヒドラジノー2ーイミダゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 10. 上記化合物は1. 2 ジアミノ 2 イミダ ソリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 11. 上記化合物は2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 12. 上記化合物は2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) -2-イミダブリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 13. 上記化合物はN-(2-(4-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドま たはその薬剤上許容可能な酸付加塩であること を特徴とする請求項 6 記載の組成物。
- 14. 上記化合物はN- (3- (4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド

またはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。

- 15. 上記化合物はN-(2, 2-ジメチル-3-ジメチルアミノプロピル) ヒドラジノカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 16. 上記化合物はN. N°-(1. 4-ピペラジンジイルピス(3. 1-プロパンジイル)) ーピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 17. 上記化合物はN-(3-(4-メチル-1-ピペラジル)プロピル)ヒドラジンカルボキシィミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。

1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルキルまたは1~2個の複素原子を含有する複素項の一部を形成し、上記複素原子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、酸素又はイオウよりなる群から選択され、但し、上記複素原子の他方が窒素であって、ピペラジン環を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置く模基で置換されていてもよく;R,は水素、炭

およびそれらの製薬上許容可能な酸付加塩の化

18 武

(上記式中、Rは式

の基であり、R: は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、 たたはR: との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり; R: は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、 あるいはR: 又はR: との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、nは2~7の整数であり、R。およびR,は別個に炭素原子数

合物の薬剤上有効量を含有してなることを特徴とする動物内の目的の蛋白質の進行グリコシル化を抑制するために動物に投与するための薬剤組成物。

- 19. 上記化合物は酢酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項18記載の組成物。
- 20. 上記化合物はアスパラギン酸 B ヒドラジド であることを特徴とする額求項 I 8 記載の組成 物。
- 21. 上記化合物はグルタミン酸 r ヒドラジドであることを特徴とする請求項18記載の組成物。
- 22. 上記化合物はメタンスルホン酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項18記載の組成物。
- 23. 上記化合物は式

(上記式中、R: は水素又は炭素原子数1~6

の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR.との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R.は水葉、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR.又はR.との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレンなR・は2~7の子数 1~6の低級 R・は 1~2 であり、R・および R・は 1~2 であり、 M 個に 次表 る である 2 である 3 であ

リンまたはその薬剂上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項23記載の組成物。

- 27. 上記化合物は1,2-ジアミノー2ーイミダ ゾリンまたはその薬剂上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項23記載の組成物。
- 29. 上記化合物は2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) -2-イミダゾリンまたは 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項23記載の組成物。
- 30. 上記化合物はN-(2-(4-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドま たはその薬剤上許容可能な酸付加塩であること を特徴とする請求項23記載の組成物。
- 31. 上記化合物はN-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド または薬剂上許容可能な酸付加塩であることを

素原子数1~6の低級アルキル基、またはR: 又はR.との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン語であり; R.は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、またはR:との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン語; またはアミノ基であり; 但しくとも1つには水震のあり; R.は皮素原子数10までの低級アルキルスルホニル基であり、R.は水素であいり、水土ルスルホニル基であり、R.は水素であり、水土ルスルホニル基であり、R.は水素であり、水土ルスルホニルをであり、R.は水素でありが、カーにないの変別上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項18記載の組成物。

- 24. 上記化合物はN-ヒドロキンヒドラシンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な設付加塩であることを特徴とする請求項23 記載の組成物。
- 25. 上記化合物は1.3 ジアミノグアニジンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項23記載の組成物。
- 26. 上記化合物は2-ヒドラジノー2-イミダゾ

特徴とする請求項23記載の組成物。

- 32. 上記化合物はN. N ~ (1. 4 ピペラジンジイルピス (3. 1 プロパンジイル)) ー ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 2 3 記載の組成物。
- 33. 上記化合物はN, N (1, 4-ヒドラジンジィルピス (3, 1-プロパンジイル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまたは 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項23記載の組成物。
  - 34. 上記化合物はN-(3-(4-メチル-1-ピペラジン)プロピル)ヒドラジンカルボキシィミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項23記載の組成物。

35. 式

の基であり、R. は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR. との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R. は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR. 又はR, との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、nは2~7の整数であり、R。およびR,は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルキルまたは1~2個の複素原子を含有する複素環の一部を形成し、上記複素原子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、

徴とする請求項35記載の方法。

37. 上記化合物はアスパラギン酸β-ヒドラジドであることを特徴とする請求項35記載の方法。
38. 上記化合物はグルタミン酸τ-ヒドラジドであることを特徴とする請求項35記載の方法。
39. 上記化合物はメタンスルホン酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項35記載の方法。
40. 式

(上記式中、R」は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基をたはR」との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R」は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、ま

およびそれらの薬剤上許容可能な酸付加塩の化合物を含有してなる有効量の組成物と目的の蛋白質とを接触させることを特徴とする目的の蛋白質の進行グリコンル化を抑制する方法。

36. 上記化合物は酢酸ヒドラジンであることを特

たは式

のアミノアルキレン基であり、nは2~7の整 数であり、R。およびR,は別個に炭素原子数 1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両 方でシクロアルキルまたは1~2個の複素原子 を含有する複素環の一部を形成し、上記複素原 子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、 酸素又はイオウよりなる群から選択され、但し、 上記複素原子の他方が窒素であって、ピペラジ ン環を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、 その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置 換基で置換されていてもよく;R」は水素、炭 素原子数1~6の低級アルキル基、またはRェ または R. との協力による炭素原子数 2~4の 低級アルキレン橋であり;R。は水索、炭素原 子数1~6の低級アルキル基、またはR」との 協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン 橋;またはアミノ基であり;但し、R」,R』。

R: R. 又はR: のうちの少なくとも1つは 水素以外であり: R. は炭素原子数10までの 低級アルキルスルホニル基であり、R: は水素 である。)

のもの、およびそれらの薬剂上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 3 5 記載の方法。

- 41. 上記化合物はN-ヒドロキシヒドラジンカル ボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能 な酸付加塩であることを特徴とする請求項 4 0 記載の方法。
- 42. 上記化合物は1. 3 ジアミノグアニジンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項40記載の方法。
- 43. 上記化合物は2-ヒドラジノ-2-イミダゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項40記載の方法。
- 44. 上記化合物は 1. 2 ジアミノー 2 イミダ ゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項 4 0 記載の方法。

の方法。

- 50. 上記化合物は N. N´ー [1, 4ーピペラジンジイルピス (3, 1ープロパンジイル)]ー ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまたは その薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 4 0 記載の方法。
- 52. 上記化合物を単離した量の上記目的の蛋白質に導入することを特徴とする請求項 3 5 記載の方法。
- 53. 上記目的の蛋白質は食品中に存在し、上記組成物を食品に塗布することを特徴とする請求項35記載の方法。
- 54. 式

$$R$$
,  $R - N - N H$ ,

- 45. 上記化合物は1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴と する請求項40記載の方法。
- 46. 上記化合物は 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) 2 イミダゾリンまたは 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴と する請求項 4 0 記載の方法。
- 47. 上記化合物はN-(2-(4-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドま たはその薬剤上許容可能な酸付加塩であること を特徴とする請求項 4 0 記載の方法。
- 48. 上記化合物はN-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド またはその薬剤上許容可能な酸付加塩であるこ とを特徴とする請求項 4 0 記載の方法。
- 49. 上記化合物はN-(2, 2-ジメチル-3-ジメチルアミノプロピル) ヒドラジンカルボキシィミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項40記載

(上記式中、Rは式

$$R_{s} = C$$

$$N - R_{s}$$

の基であり、R」は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR」との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R」は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR」又はR」との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、 n は 2 ~ 7 の整 数であり、 R 。および R ,は別個に炭素原子数 1 ~ 6 の低級アルキル基であるか、あるいは両 方でシクロアルキルまたは 1 ~ 2 個の複素原子 を含有する複素環の一部を形成し、上記複素原

子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、 酸素又はイオウよりなる群から選択され、但し、 上記複素原子の他方が窒素であって、ピペラジ ン環を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、 その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置 換基で置換されていてもよく;R、は水素、炭 素原子数1~6の低級アルキル基、またはR<sub>2</sub> 又はR。との協力による炭素原子数2~4の低 級アルキレン橋であり;R』は水紫、炭素原子 数1~6の低級アルキル基、またはR」との協 力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋; またはアミノ基であり:但し、R,,Rz,Rz. R · 又はR · のうちの少なくとも1つは水素以 外であり:R。は炭素原子数10までの低級ア ルキルスルホニル基であり、Riは水素である。) およびそれらの薬剤上許容可能な酸付加塩の化 合物を含有する有効量の薬剤組成物を投与する ことを特徴とする動物内の目的の蛋白質の進行 グリコシル化最終生成物の形成を抑制するよう に動物を治療する方法。

- 56. 上記化合物はアスパラギン酸β-ヒドラジドであることを特徴とする請求項54記載の方法。
  57. 上記化合物はグルタミン酸τ-ヒドラジドであることを特徴とする請求項54記載の方法。
  58. 上記化合物はメタンスルホン酸ヒドラジドで
- 58. 上記化合物はメタンスルホン酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項 5 4 記載の方法。
- 59. 上記目的の蛋白質はコラーゲン、エラスチン、水晶体蛋白質、血管壁、神経蛋白質および糸球体基質膜よりなる群から選択したものであることを特徴とする請求項54記載の方法。
- 60. 上記薬剤組成物は上記アミノグアニジン誘導体および薬剤上許容可能なキャリヤを含有してなることを特徴とする請求項54記載の方法。
- 61. 上記化合物は式

(上記式中、R」は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR』との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R』は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR、又はR。との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、 n は 2 ~ 7 の整 数であり、 R 。および R ,は別個に炭素原子数 1 ~ 6 の低級アルキル基であるか、あるいは両 方でシクロアルキルまたは 1 ~ 2 個の複素原子 を含有する複素環の一部を形成し、上記複素原 子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、 酸素又はイオウよりなる群から選択され、但し、 上記複素原子の他方が窒素であって、ピペラジ ン環を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、 その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置 換基で置換されていてもよく;R。は水素、炭 素原子数1~6の低級アルキル基、またはRz 又はR.との協力による炭素原子数2~4の低 級アルキレン橋であり; R. は水素、炭素原子 数1~6の低級アルキル基、またはR』との協 力による炭素原子数2~4の低級アルキレン語: またはアミノ基であり;但し、Ri,Ri,Ri,Rs, R. 又はR。のうちの少なくとも1つは水素以 外であり; R。は炭素原子数10までの低級ア ルキルスルホニル基であり、R.は水素である。) のもの、およびそれらの薬剤上許容可能な酸付 加塩であることを特徴とする請求項54記載の 方法。

62. 上記アミノグアニジン誘導体はN-ヒドロキ シヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはそ の薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴 とする請求項 6 1 記載の方法。

- 63. 上記化合物は、1,3-ジアミノグアニジンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項61記載の方法。
- 64. 上記化合物は1. 2 ジアミノ 2 イミダ ゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項61記載の方法。
- 65. 上記化合物は l. 2 ジアミノ 2 イミグ ソリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。
- 66. 上記化合物は1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴と する請求項61記載の方法。
- 67. 上記化合物は 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) 2 イミダゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。
- 68. 上記化合物はN-(2-(4-モルホリノ)

塩であることを特徴とする請求項61記載の方法。

- 73. 上記薬剤組成物を非口径的に投与することを 特徴とする請求項54記載の方法。
- 75. 上記薬剤組成物を口経的に投与することを特徴とする請求項54記載の方法。
- -76. 上記薬剂組成物を規則正しく毎日投与するこ. 小とを特徴とする請求項54記載の方法。
- 77. 上記薬剂組成物を上記動物の体重あたり約 2 5 mg / kg までの量で投与することを特徴とする設求項 5 4 記載の方法。
- 78. 上記薬剤組成物は軟硬の形態で調製したものであり、上記剤は約10重量%までの量で存在することを特徴とする請求項54記載の方法。

79. 式

エチル)ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項61記載の方法。

- 69. 上記化合物はN-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド またはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項61記載の方法。
- 70. 上記化合物はN-(2, 2-ジメチル-3-ジメチルアミノプロピル) ヒドラジンカルボキシィミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。
- 71. 上記化合物誘導体はN, N ~ (1, 4 ピペラジンジイルピス(3,1 プロパンジイル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項61記載の方法。
- 72. 上記化合物はN-(3-(4-メチル-1-ピペラジニル)プロピル)ヒドラジンカルボキ シィミドアミドまたは薬剤上許容可能な酸付加

(上記式中、R。はアミノ、水素、2-ヒドロキシエチルまたは低級アルキルであり、R・およびRioは水素、2-ヒドロキシエチルまたは低級アルキル基であり、mは2~4の整数である)の化合物。

80. 式

$$R_{12} = C = \begin{pmatrix} N - N + z \\ (C + z) z \\ N - N + z \\ R_{12} \end{pmatrix}$$

(上記式中、R.,, R.,, およびR.,, は水素または低級アルキル茲であり、mは2~4の整数である)

を特徴とする請求項79記載の化合物。

加式

(上記式中、R. は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、nは2~7の整数であり、R.およびR,は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両方であるかは1~2個の複素原子を含有する複素環の一部を形成し、上記複素原子の少なくとも一方は窒素でありまれ、但方は窒素でありなる群から選択され、但しずなるななななななない。 世ペラジン環を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、

81記載の化合物。

84. 式

$$R_{1}$$

$$R_{2}$$

$$N = C$$

$$R_{3}$$

$$N = (C H_{1}) n - N$$

$$R_{3}$$

(上記式中、R」は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基またはヒドロキシエチル基であり、Rは2~7の整数であり、R、は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、の低級アルキレン橋であり、R、は水素、皮炭素原子数2~4の低みアルキレンはR、皮炭素原子数2~4の低級アルキレンはR、成分であり、低くとも1つは水素以外である)

のもの、およびそれらの薬剤上許容可能な酸付 加塩であることを特徴とする化合物。 その第1室素に結合した化合物の部分と同じ置換基で置換されていてもよく;R。は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、またはR。又はR。との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R。は水素、炭素原子数1~6の低級アルキレンを、またはR。との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレンによる炭素原子数2~4の低級アルキレンによる炭素原子数2~4の低級アルキレンによる炭素原子数10までの低級アルキスレはR。のうちの少なくとも1つは水素以外であり;R。は炭素原子数10までの低級アルキルスルホニル基であり、R。は水素である・1、0、およびそれらの薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする化合物・

- 82. 1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項
  8 1 記載の化合物。
- 83. 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) 2 イミダゾリンまたは薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項
- 85. N-(2-(4-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤 上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする 請求項84記載の化合物。
- 86. N (3 (4 モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬 利上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 8 4 記載の化合物。

## 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は一般にグルコースと蛋白質との間に起る反応に関し、より詳細には、進行グリコシル化 最終生成物を生じる非酵素的グリコシル化蛋白質 の反応を種々のアミノグアニジン誘導体により抑 制することに関する。

(従来技術および発明が解決しようとする課題) グルコースと蛋白質との反応は知られている。 この反応が最も早く明らかになるのは食品の調理 中に褐色色素が現われることにあり、これは メイラードによって1912年に確認された。 メイラードの観察によれば、グルコースをはし、 で安定がアミノ酸と反応して付加物を形成して で安定な褐色色素を形成する。(メイラードで で、R. Acad. Sci.,1912年154号,66 ~68頁)。

メイラードの最初の発見後、食品化学者はこの 仮説反応を詳細に研究し、以下のことを確かめた。 すなわち、熱処理された貯蔵食品はグルコースとポリペプチド鎖との反応により非酵素的褐色化を受け、その結果、蛋白質が架橋され、それに相応して生物利用性が低波する( Finot, A. P.,

1982年、Modification of Proteins、編集:
Feeny, R.E 及びWhitaker、J.R., アメリカケミカル ソサイエティ、198号、91~124頁、ワシントン特別区)。この時点では、蛋白質のグリコシル化により発色する褐色の発生の原因である色素は特性スペクトルおよび蛍光特性を有することが確認された。しかしながら、これらの色素の化学構造は詳細には解明されなかった。

上述の還元摅と食品蛋白質との反応は、近年、 生体でその類似反応があることがわかった。から して、アマドリ生成物を生じるグルコースと 質の遊離アミノ基との非酵素的反応は、その いの場合に起ることが示され、この際、切って スとの反応によりへモグロピンA」と まったいる付加物を形成する。また、この にはないるはない。

種々の他の生体蛋白質、例えば、水晶体、コラー ゲン、および神経蛋白質についても起ることがわ かった(Bunn 等著のBiochem. Biophys. Res.Comm., 67卷, 103~109頁(1975年); Koenig等著のJ. Biol. Chem., 2 5 2 巻, 2992~ 2997頁: Monnier およびCerami, A.による Maillard Reaction in Food and Nutritionにお けるWaller G. A.編集のAmerican Chemical Society, 2 1 5 卷. 4 3 1 ~ 4 4 8 頁(1 9 8 3 年) ; およびMonnier 及びCerami著のClinics in Endocrinology and Metabolism, 1 1 卷, 4 3 1 ~ 4 5 2 質 (1 9 8 2 年) を参照) . その うえ、後期段階のメイラード生成物のスペクトル および蛍光特性と同様のスペクトルおよび蛍光特 性を有する褐色色素は生体内でいくつかの長寿の 蛋白質、例えば、老齢の個人の水晶体蛋白質およ びコラーゲンと関連していることも観察された。 20~90歳人の硬膜コラーゲン中の色素は年齢 に対して直線的に増大することが観察された (Monnier およびCeramiのScience 2 1 1 巻.

4 9 1 ~ 4 9 3 頁(1 9 8 1 年); Monnier およ びCeramiのBiochem、Biophys、Acta、760巻, 97~103頁(1983年):および Monnier 等の「Accelerated Age-Related Browing of Human Collagen in Diabetes Mellitus」 Proc. Nat-Acad, Sci., 8 1 卷, 583~587頁(1984年)参照)。 興味あ ることには、グルコースにより誘発される架橋に よりコラーゲンの老化を生体外で模倣することが でき、また、コラーゲンによる他の蛋白質の捕獲 および付加物の形成は架橋反応による起ると推論 され、腎臓基質膜におけるアルプミンおよび抗体 の蓄積の原因となるものと思われる(Brownlee 等の J. Exp. Med. 、158巻、1739~1744頁 (1983年) および Kohn等の Diabetes, 33 巻 1 号, 5 7 ~ 5 9 頁(1 9 8 4 年)参照)。

福色化蛋白質の酸加水分解物から2 - フロリル - 4 (5) - 2 (フラニル) - 1 H - イミダゾー ルが単離された。このイミダゾールは蛋白質の非 酵素的褐色化からの架橋体であると思われる ( Pongor 等の Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 8 1 巻, 2684頁 (1984年) および1987年 5月12日に発行され、「蛋白質の老化を測定する方法およびそのための剤」と称する米国特許第4,665,192 号参照)√。

の基であり、 R . は水素又は炭素原子数 1 ~ 6 の 低級アルキル基、 ヒドロキシエチル基であり、 あるいは R . との協力で炭素原子数 2 ~ 4 の低級アルキレン橋であってもよい。 R . は炭素原子数 1 ~ 6 の低級アルキル基でり、 あるいは R . または R . との協力で炭素原子数 2 ~ 4 の低級アルキレン構、 アミノ基、水酸基または下記式のアミノアルキレン基である。

この式中、nは2~7の整数であり、R。およびR・は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルキルまたは複業原子1~2個を含有する複素項の一部を形成し、上記複素原子のうちの少なくとも一方が窒素であり、他方は窒素、酸素およびイオウよりなる

必要とされている。

更らに、非酵素的架橋を抑制するための適当な 剤の発見により、特に糖尿病、メリタス等の病気 状態における蛋白質の老化の作用を被じるかある いは無くす手段を提供する。

#### (発明の低要)

本発明によれば、非酵菜的架橋(蛋白質の老化)を抑制する方法およびそのための剤が開示される。詳細には、進行グリコシル化最終生成物の形成による非酵素的架橋(蛋白質の老化)を抑制する剤は、グリコースと蛋白質との反応による早期グリコシル化生成物と反応することが可能でかつそれ以上の反応を防ぐことが可能である物質から選択することができる。

これらの化合物は下記構造式を有している。

$$\begin{array}{ccc}
R_{\perp} \\
R - N - N H_{z}
\end{array} (1)$$

(上記式中、Rは式

群から選択され、但し、複素環の上記複素原子のうちの他方が窒素であって、ピペラジン環を形成する場合、ピペラジン環は任意に、その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置換基で置換されていてもよい。

R: は炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR: またはR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋である。

R・は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、またはR」との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋;またはアミノ基である。

式 I の化合物のいくつかは下記式 II で表わされる。

$$R_{4} = C = \begin{pmatrix} R_{1} \\ N - N H_{2} \\ N - R_{2} \\ R_{3} \end{pmatrix}$$

上記式(Ⅱ)において、R」は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基であるか、あるいはR』との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であってもよく、R』は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR』又はR』との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン機、アミノ基、水酸基、または下記式のアミノアルキレン基である。

この式中、 n は 2 ~ 7 の整数であり、 R . および R , は別個に炭素数 1 ~ 6 の低級アルキル基であるか、あるいは共にシクロアルキルまたは 1 ~ 2 個の複素原子を含有する複素双の一部を形成し、 これらの複素原子のうちの少なくとも一方が窒素

明はこれらの新規な化合物ならびにそれらの製造 方法に関する。これらの新規な化合物のいくつか は下記式皿で表わされる。

$$\begin{array}{c}
R & & & \\
& & \\
& & \\
& & \\
R & & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& &$$

この式中、R・はアミノ、水素、2ーヒドロキシエチルまたは低級アルキルであり、R・およびR・は水素、2ーヒドロキシエチルまたは低級アルキル基であり、mは2~4の整数である。また、この種類の或る化合物は下記式(N)で表わされる。

$$R_{11} \stackrel{\text{g}}{\longrightarrow} C \qquad (C H_{2}) . \qquad (N)$$

$$R_{12} \qquad N$$

この式中、R<sub>11</sub>、R<sub>12</sub>およびR<sub>13</sub>は水素または低 級アルキル基であり、mは2~4の整数である。 特に好ましい化合物はR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、およびR<sub>10</sub>が であり、他方が窒素、酸素、およびイオウよりなる群から選択され、但し、複素項の上記複素原子のうちの他方が窒素であって、ピペラジン項を形成する場合、このピペラジンは任意に、その第1 窒素に結合した化合物の部分と同じ置換基で<mark></mark>置換されていてもよい。

かくして、本発明の化合物のいくつかは選換ア ミノグアニジン誘導体である。

本発明の方法に有用なアミノグアニジン誘導体 のいくつかは新規な化合物である。従って、本発

すべて水素である化合物およびm = 2 である化合物である。

本発明の他の新規な化合物は窒素原子との協力でR。およびR、がモルホリン基である式『の化合物である。かくして、これらの化合物は下記式で表わされる。

$$R_{\star}$$

$$N = C$$

$$R_{\star}$$

$$N = C$$

$$N - (C H_{\star})_{\star} - N = O$$

$$R_{\star}$$

この式中、R」は水素または炭素原子数1~6の 低級アルキル基またはヒドロキシエチル基であり、R。は2~7の整数であり、R。は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル型はR。とのあり、 炭素原子数2~4の低級アルキレン語であり、 R。は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル低級アルキルが表、 またはR。との協力による炭素原子数2~4の低級アルキルが低いなる炭素原子数1~6の低級アルキレン語:あるいはアミノ基であり、R。 は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル 基であり、但し、R、、R、、R、、R、、R。又はR、のうちの少なくとも1つは水素以外である。また、上記化合物は上記式の薬剤上許容可能な酸付加塩である。

また、R」がヒドロキシエチル基である式 I の 種類の化合物も新規である。従って、これらの化 合物は式

で表わされ、この式中、R, は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR, との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基または下記式のアミノアルキレン基である。

この式中、nは2~7の整数であり、R。および

特定の食品の早期老化および腐敗を防ぐためには、 蛋白質を含有する食品への塗布または導入によっ て蛋白質に適用することができる。

本方法が治療に適用される場合、治療しようとする動物に適当な薬剤状の1種またはそれ以上の剤の或る量を投与すればよい。投与は公知の方法、例えば、経口法、局所法、および非経口法、例えば皮膚内注射、皮下注射、静脈注射または腹膜注射、ならびに他の在来の手段によって違成し得る。剤の投与は例えば約25 m/kgまでの投与量で長い時間にわたって行なうのがよい。

この剤は、進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制することができることにより、蛋白質の老化が重大な支障をきたすあらゆる分野に有効に利用することができる。かくして、食品技術の野には、あまり腐敗しない、従って消費者にはよりり取界安定性の或る食品を製造することにより経済的および社会的利点が得られる。腐敗が少なくなるので、検査費、除去費および交換費が安くなり、食品の長い利用性により市場でのこ

R, は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは窒素原子とともモルホリノ基 又はピペラジノ基である。

R: は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル 基またはR: ととも炭素原子数2~4の低級アルキレン橋:またはアミノ基であり、R, は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基である。 また、上記化合物は上記式の薬剤上許容可能な酸付加塩である

本発明の化合物はグリコシル化生成物と反応し、 それによりこの生成物を蛋白質の架橋結合に至る 進行グリコシル化最終生成物を後で形成しないよ うにして蛋白質の老化を防ぐ。

また、本発明は早期グリコシル化生成物の段階での初めにグリコシル化された蛋白質を本発明の 剤のうちの或る量の1種又はそれ以上と接触させることによって蛋白質の老化を抑制する方法に関する。本発明の方法が産業に適用される場合、剤のうちの1種またはそれ以上を、蛋白質抽出物の場合、蛋白質混合物への導入によって、あるいは

れらの食品の価格の安定化を助長する。同様に、 蛋白質の腐敗が問題である他の産業上の用途では、 このような蛋白質を含有する組成物に本発明の剤 を混合することにより、かかる蛋白質の有効寿命 を容易に長くすることができる。動物におけるア レルギーおよび喘息を含めて再性を生じると知られている二酸化イオウのような現在使用されている食品防腐剤および変色防止剤の代わりに、ここで述べるもののような化合物を使用するのがよい。

従って、本発明の主目的は進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制することにより、蛋白質とグリコースとの反応により起る蛋白質の広範囲の 無橋を抑制する方法を提供することである。

本発明の他の目的は早期グリコシル化生成物と しての初期グリコシル化蛋白質との反応を特徴と する上記のような方法を提供することである。

本発明のなお一層の目的は上記進行グリコシル 化最終生成物を形成する上記早期グリコシル化生 成物の転位および架橋を防ぐ上記のような方法を 提供することである。

本発明の更らに他の目的は上記の方法において 上記早期グリコシル化生成物との反応に関与する ことができる剤を提供することである。

更らに、本発明の他の目的は動物蛋白質の脆化 および食品の褐色化および腐敗に潜在する蛋白質 の老化の悪い結果を処置する治療方法を提供する ことである。

また、本発明の更らに他の目的はほ乳動物の酵 素ジアミンオキシダーゼに最少限だけ影響する治

数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは R,又はR,との協力で炭素原子数2~4の低級 アルキレン橋、アミノ基、水酸基または下記式の アミノアルキレン基である。

この式中、nは2~1の整数であり、R。およびR、は別個に炭素原子数の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルキルまたは1~2個の複素原子を含有する複素原の一部を形成し、上記複素原子の少なも一方は窒素であり、他方は窒素、破一方の複素原子が窒素であって、避力は、但し、他方の複素原子が窒素であって、環体でででででで、その第1窒素に結合した化合物の部分と同じで換基でででででででででででででででででででででででででであり、R。およびでは、Compart のででででである。このでは、Compart のででででででであり、R。およびでは、Compart のでであり、Compart のでででである。この式をででででである。この式をでででである。この式をできません。

R: は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR: 又はR: との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり、R: は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、ま

原方法を提供することである。

(課題を解決するための手段および詳細な説明)

本発明によれば動物および植物の両方に存在する多くの目的とする蛋白質における進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制すると思われる組成物およびその製造方法が開発された。詳細には、本発明は下記式およびそれらの薬剤上許容可能な酸付加塩の1種またはそれ以上のアミノグアニジン誘導体を含有する組成物に関する。

上記式中、Rは式

$$\begin{array}{ccc}
R, & & & \\
& & & \\
& & & \\
R, & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & &$$

の基であり、R. は水素または炭素原子数1~6 の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基であるか、 あるいはR. との協力で炭素原子数2~4の低級 アルキレン禍であり、R. は水素または炭素原子

たはR、との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋;あるいはアミノ基であり、R、は水素または炭素原子数1~5の低級アルキル基であり;但し、R、R、R、R、またはR、のうちの少なくとも1つは水素以外であり;あるいはRは炭素原子数10までの低級アルキルスルホニル基であり、R、は水素である。

R, は別個に炭素原子数の低級アルキル基である これらの化合物のうちのいくつかは下記式(I)か、あるいは両方でシクロアルキルまたは1~2 の化合物およびそれらの製薬上許容可能な酸付加個の複素原子を含有する複素度の一部を形成し、 塩を含有している。

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
N - N H_{2} \\
N - R_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N - R_{2} \\
R_{3}
\end{array}$$

上記式中、R, 水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基であるか、或いはR, との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン基であり、R, は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR, または

R』との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン構、アミノ基、水酸基、または下記式のアミノアルキレン基である。

この式中、nは2~7の整数であり、R。およびR,は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは窒素原子との協力でモルホリノ基またはピペリジノ基である。

ここで述べる低級アルキル基および低級アルコ

プロピルスルホニル、t-プチルスルホニル等がある。

ここで使用する語「アリール」とは、フェニル、 および炭素原子数6~10であって、クロロ、プロモ・フルオロ、カルボキシ、低級アルキル、ヒドロキシ、低級モノアルキルアミノ、低級ジアルキルアミノ、低級アルコキシの中から選択される1種又はそれ以上の置換基で置換された低級アルキルで換フェニルを指して言う。

これらの化合物は、蛋白質の初期グリコシル化により形成される早期グリコシル化生成物のカルボニル部分との反応によって、かかる目的の蛋白質における進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制することが可能である。

蛋白質の更らにの架橋により進行グリコシル化 最終生成物を形成し、また同様に、皮膚収縮、或 る種の腎臓病、アテローム性動脈硬化症、骨関節 炎等の状態が生体内で発生するのが明らかである 他の蛋白質の補促の一因となる活性位置を有する と推論されているのは、早期グリコシル化生成物 キシ基は炭素原子数1~6であり、これらの基としては、メチル、メトキシ、エチル、エトキシ、プロピル、ピロボキシ、プチル、プトキン、ペンチロキシ、ヘキシル、ヘキロキン、およびそれらの相応の分岐鎖異性体がある。

ここで述べるアシル基は炭素原子数2~10のルボン酸の残基である。これらのアシル基の残基である。これらのアシル基のであると、アセチル、、カーにオニル、ガーののでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーので、カーのでは、カーので、カーので、カーので、カーのでは、カーので、カーので、カーので、カーのでは、カーので、カーのでは、カーの

本発明の化合物の低級アルキルスルホニル基は 炭素原子数 1 ~ 7 のものであり、代表例を挙げる と、メチルスルホニル、エチルスルホニル、n -

の糖部分と蛋白質部分との結合部近くに位置するカルボニル基である。同様に、非酵素的褐色化を受ける植物性物質は劣化し、食品の場合には、腐敗して食用に適さなくなる。かくして、本発明の化合物とこのカルボニル部分との反応は後期段階メイラード作用を抑制するものと思われる。

本発明の理論は後グリコシル化工程、すなわち、存在することにより糖尿病および老化の悪い余病を生じる蛍光発色団、例えば、上記ポンガー等で同定された蛍光発色団の形成を阻止する剤を使用することである。理想的な剤はこの発色団の形成および蛋白色対蛋白質のその関連架橋および動脈や腎臓で生じるような蛋白質の他の蛋白質への補促を防止する。

従って、本発明で有用な組成物は早期グリコシル化生成物の活性カルボニル中間体と反応することが可能である剤よりなるかあるいはこれらの剤を含有する。 適当な剤は本発明の電子求引性基を有するヒドラジン誘導体である。これらの剤は早期グリコシル化生成物のカルボニルと反応すると

思われる活性窒素含有証換基を有している。従っ て、これらの剤と蛋白質のグリコシリシン部分と の反応によりこの部分が他の基との架橋結合を形 成しないようにする。ホリス (Hollis) および ストリックベルガー (Strickberger) (( Diabetologia 2 8 巻、2 8 2 ~ 5 頁 (1 9 8 5 年)] は酵素ヒスチジンデカルボキシラーゼの公知抑制 剤である化合物αーヒドラジノヒスチジンの生体 内投与によりラットの大動脈におけるアルプミン の思積を減少させることを見出した。これらの著 者はこの薬剤がこの組織におけるヒスタミンの生 成を減じるように作用するので、ヒスタミンがア テローム性動脈硬化症にみられる低密度リポプロ ティン蓄積の媒介物質であることを提案した。ホ リスおよびストリックベルガーの発見はいくつか の点で本発明の概念および用途と区別できる。こ れらの著者が提案したα~ヒドラジノヒスチジン によるヒスタミン合成抑制の機構は本発明の基本 概念と機能上異なっており、また本発明によれば、 疑問があるとさえ思われる。更らに、αーヒドラ

ジノヒスチジンはヒドラジン部分に電子求引性基 が付いていなく、グリコシル化生成物と効率的に 非可逆的に反応することが期待されないことを注 目すべきである。

かくして、本発明の剤は、非常に安定な付加物を形成するように早期グリコシル化生成物のカルボニル部分と反応するそれらの能力に基づいて確認し、試験したが、ホリスおよび

ストリックベルガーの研究から提案されたものではなかった。特に、アミノグアニジンはヒスクミンの温度を増大することが知られており

(リンドベルグおよびトーンクヴィストによる 「人の妊娠におけるヒスタミン異化作用に及ぼす アミノグアニジンの抑制作用」、Acta Obstet. Gynecol. Scand. 、45巻、131~139頁 (1966年)参照)、従ってαーヒドラジノヒ スチジンおよびアミノグアニジンはヒスタミンと 度に反対作用する。従って、αーヒドラジノヒス チジンおよびアミノグアニジンの両方が蛋白質の 架橋を減じる生体内および生体外の効能を有する

という本発見は考慮から除外され、その結果、本 発明の化合物が進行グリコシル化最終生成物の形 成を減じるように作用する方法の説明として ホリスおよびストリックベルガーにより提案され た機構を区別することがわかる。

エン酸、乳酸、マレマ酸、カースコルとは皮酸、酢酸、マ息香酸、グルコン酸、アスコルとできる。と関連した酸から得度注射になる。また、投与が静脈注射または腹膜を利用し、口径投与の場合、液状形態を利用し、口径投与の場合、液状形態を利用し、口径投与の場合、液状形態を利用し、口径投与の場合、液体形態を利用し、口径投与の場合、水の適量上にありまたは日本のでは、水の道路を助けるというでは、ボールンのでは、ボールンのでは、ボールに利をして、水の道路を調整すればよい。他の身体組織に投与するのに適した他の形態も可能であ

同様に、本発明は進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制する方法に関し、この方法は目的の蛋白質と本発明の組成物とを接触させることとのりなる。目的の蛋白質が食品に含まれる場合、植物源か動物源かにかかわらず、本発明の剤を含まする組成物を種々の在来の手段でこれらの食品に適用することができる。同様に、治療を目的とする

場合、定量の本発明の薬剤組成物を治療すべき動物に投与する。投与は例えば毎日行い、本発明の剤はありの体質のである。 同所薬は例えば、皮膚に強るための軟硬またはローション中に剤するにある。 当然、 で合うの は成功を 10%まで含有し得る。 当然、 したちの 量度の変更が可能であり、 提示した 量は 本発明を実施するための 最良の態様を開示する出願人の任務を果したものに過ぎない。

る.

本発明の治療上の実施は先に指摘したように進 行グリコシル化および架橋による基本蛋白質の老 化で確認した老化作用の抑制に関する。かくして、 コラーゲン、エラスチン、水晶体蛋白質、神経蛋 白質および腎臓糸球体基質膜などの身体蛋白質は すべて本発明の実施によりそれらの非命および作 用の点で好影響を受ける。更らに、本発明は、架 橋した目的の蛋白質による蛋白質の補捉を含む病 状の発生、例えば、アテローム性動脈硬化症、骨 関節炎、関節周囲硬直症、皮膚の弾性減退および 収縮、関節の硬化、糸球体腎炎、糖尿病性腎臓疾 患、糸球体硬化症、末梢血管疾患、アテローム性 動脈硬化症、動脈硬化閉塞末梢神経病質、綱膜症、 白内障、脳卒中、高血圧症等の発生を減じるもの と想定される。同様に、これらの状態のすべては 患者には明らかに糖尿病メリタスでかかる。かく して、本発明の治療方法は高齢の患者または上記 病状のうちの1つにかかっている患者の上記状態 の治療に関している。

式!が含むアミノグアニジン誘導体は当業界で 周知の化学合成によって有利に製造される。式し が含む化合物のいくつかは化学製造業者から容易 に入手でき、詳細に公表された合成方法で製造で きる公知の化合物である。式Ⅲ、Ⅳの新規な化合 物は類似手段で得られる。例えば、1.3-ジア ミノグアニジンモノヒドロクロライドおよび2-ヒドラジノー2-イミダゾリンヒドロプロミドは ~アルドリッチケミカル社から入手できる。酢酸ヒ " ドラジドおよびもーグルタミン酸-B-ヒドラジ ン水和物はシグマケミカル社から得ることができ る。メタンスルホニルヒドラジンはランカスター ケミカル社から得ることができる。N-ヒドロキ シヒドラジンカルボキシイミドアミドトシレート は J. Med. Chem., 27巻、236~238頁 (-1.984年) の手順に従って合成することがで きる。同様に、1-メチルヒドラジンカルボキシ イミドアミドトシレートについての手順は

J. Med.Chem., 2 5 巻、5 0 5 ~ 5 1 8 頁 (1 9 8 2 年) に公衷されている。N ~ (3 ~ ) メチルアミノプロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒドロプロミド水和物は米国特許第 4.544.759号(1985年)に述べられている。

化学特許文献に述べられ、式 I が含む他の化合物には次のものがある。

N-メチルヒドラジンカルボキシイミドアミド:
N-エチルヒドラジンカルボキシイミドアミド:
N-プロピルヒドラジンカルボキシイミドアミド:
N-プチルヒドラジンカルボキシイミドアミド:
N-ヘキシルヒドラジンカルボキシイミドアミド:
N. N'-ジメチルヒドラジンカルボキシイミドアミド:
アミド:

N. N' - ジエチルヒドラジンカルボキシイミド フミド:

N, N' - ジィソプロピルヒドラジンカルボキシィミドアミド:

N-(3-ジェチルアミノプロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド:

N - (2 - ジエチルアミノエチル) ヒドラジンカ ルボキシイミドアミド; N-(2-(4-メチルピペラジニル) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド;

N-(2-(1-ピロリジニル) エチル] ヒドラ ジンカルボキシイミドアミド;

N-(2-(1-ピペリジニル) エチル) ヒドラ ジンカルボキシイミドアミド:

N-(2-(1-ヘキサヒドロアゼピニル) エチル) ヒドラジンカルボキシィミドアミド;

N-(2-(4-メチル-1-ヘキサヒドロー・1, 4-ジアゼピニル) プロピル) -ヒドラジンカルボキシイミドアミド:

N- (2- (1-ヘキサヒドロアゾシニル) エチル) ヒドラジンカルボキシィミドアミド:

N-(2-(1-オクタヒドロアゾニニル) エチル) ヒドラジンカルボキシィミドアミド;

N- (2- (2, 4-ジメチル-1-ピロリジニル) エチル) -ヒドラジンカルボキシイミドアミド:

酢酸ヒドラジド:

アスパラギン酸β-ヒドラジド;

度の測定前に各混合物中のBSAを混合物の他の成分から単離しなければならない。これは、抑制剤の多くがそれら自身蛍光性であるか、ある必要である。分離を行うには、各100ミクロリットがの培養混合物に飽和硫酸アンモニウム1.0mlを添加することによってBSAを沈酸溶液を含む、大次でBSAペレットをリン酸塩級衛塩水1mlに再び溶解して約10ml/mlの最終蛋白質濃度を得る。

BSA溶液の実際の蛋白質温度を標準色素結合 蛋白質分析によって測定する。BSAの蛍光性を 分光蛍光計で370ナノメートルの励振波長および440ナノメートルの発光波長で測定した。これはグリコシル化アミノ基の反応による進行グリコシル化最終生成物の形成としてBSAに形成したFFIを含む発色団の検出に相当する。

BSAの比単光度をBSAの1meあたりの蛍光

グルタミン酸 r ーヒドラジド:および メタスルホン酸ヒドラジド。

#### 実施例 1

下記の方法を使用して本発明の化合物を生体外での蛋白質のグリコース媒介架橋を防止する能力について調べた。利用した試験蛋白質はpH7.4で0.5 Mリン酸ナトリウム報街液中100m/mdの濃度の牛の血清アルプミン(BSA)である。反応混合物中には、グリコースが200mMの濃度で含まれている。微生物の成長を防ぐためにアジ化ナトリウム3mMがすべての溶液に含まれている

化合物を評価するには、これらの化合物を上記 反応混合物に1 m M、10 m M または100 m M で含有する。更らに、一組の培養混合物をグリコ ースの不存在下で調製して各抑制剤についての基 本対照例とする。いずれの抑制剤も存在しない BSA/グリコース混合物は各々の混合物で起る 架橋の最大量の指示物として機能する。

混合物を37℃で3週間、培養した後、褐色化

度(専断単位)として測定する。この比蛍光度は グリコースの不存在下の相応の値を差引いたグリ コースで培養された試料の培養期間中の蛍光度の 増大として表わす。各化合物の抑制度は%として 表わし、この場合、0%は褐色化の無抑制、する わち、抑制剤の不存在下におけるグリコースおよ びBSAのみを含有する培養混合物で発生した蛍 光を表わしている。100%の抑制はグリコース の不存在下で発生した蛍光度に相当する。

上記の手順に従って、10 m M の濃度の試験化合物を使用して下記の結果を得た。

10mMの種々の化合物による褐色化の抑制率 (%) は以下の如くである。

8 5 % 1. 2. 3 - トリアミノグアニジンヒド ロクロライド

8 4 % 1. 3 - ジアミノグアニジンモノヒドロ クロライド

8 1 % N-ヒドロキシヒドラジンカルボキシィ ミドアミドトシレート

76% 1-ヒドラジノー2-イミダゾリンヒド

ロブロミド

- 6 3 % N, N\*-3,3'-(1,4-ピペラジンジイルピス (3,1-フロバンジイル))
  ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドテトラヒドロプロミド
- 5 9% N- (3-ジメチルアミノプロピル) ヒ ドラジンカルボキシイミドアミドジヒド ロプロミド水和物
- 5 9 % N (3 (4 メチルピペラジン 1 - イル) プロピル) - ヒドラジンカルボ キシイミドアミドトリヒドロプロミド
- 5 3 % 1 メチルヒドラジンカルボキシイミド アミドトシレート
- 49% メタンスルホン酸ヒドラジド
- 48% 酢酸ヒドラジド
- 4 5 % 1 (2 -ヒドロキシエチル) ヒドラジ ンカルボキシイミドアミドスルフェート 2 : 1

- 44% アミノグアニジンヘミスルフェート
- 4 3 % 1 アミノー 2 ヒドラジノ 2 イミ ダゾリントシレート
- 4 2 % N-(2, 2-ジメチル-3-ジメチル アミノプロピル) ヒドラジンカルボキシ イミドアミドジヒドロプロミド
- 4 1 % N (3 (4 モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒ ドロプロミド
- 40% アミノグアニジンヒドロクロライド
- 3 3 % 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒ ドラジノ) - 2 - イミダゾリンスルフェ - ト 2 : 1
- 3 2 % N (2 (4 モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒ ドロプロミド
  - 0% 抑制剤なし

### 実施例 2

実施例 1 と同じようにして、 1 m M の試験化合物の評価を行った。結果は次の如くである。

- 6 7 % 1 アミノ 2 ヒドラジノ 2 イミ グゾリントシレート
- 4 6 % 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒ ドラジノ) - 2 - イミダゾリンスルフェ - ト 2 :..1
- **42% 2-ヒドラジノー2-イミダブリンヒド** ロブロミド
- 39% アミノグアニジンアセテート
- 37% N-ヒドロキシヒドラジンカルボキシイ ミドアミドトシレート
- 3 7 % 1. 2. 3 トリアミノグアニジンヒド ロクロライド
- 3 7% N,N\*-3,3'(1.4-ピペラジン ジイルピス(3,1-プロパンジイル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミド テトラヒドロプロミド
- 3 3 % 1. 2 ジアミノ 2 イミグゾリント

シレート

- 3 1 % 1. 3 ジアミノクアニジンモノヒドロ クロライド
- 26% 酢酸ヒドラジド
- 2 4 % しーグルタミン酸 r ヒドラジン水和 物
- 23% N- (3- (4-メチルピペラジン-1 -イル) プロピル) -ヒドラジンカルボ キシイミドアミドジヒドロプロミド水和
- 2 3 % N (3 (4 メチルピペラジン 1 イル) プロピル) ピペラジンカルボ キシイミドアミドトリヒドロプロミド
- 22% β-アスパラギルヒドラジン
- 2 1% 1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドスルフェート2 : 1
- 21% メタンスルホン酸ヒドラジド
- 19% アミノグアニジンヒドロクロライド
  - 0% 抑制剤なし

## 実施例 3

実施例1と同じようにして100mMの試験化合物の評価を行った。結果は次の如くである。

100mMの種々の化合物による褐色化の抑制 率(%)を下に示す。

- 100% N,N \* 3,3 \* (1,4 ピペラジン ジイルピス (3,1 - プロパンジイル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミド テトラヒドロプロミド
- 98% レーグルタミン酸-r-ヒドラジド水和 物
- 9 8 % 1, 3 ジアミノグアニジンモノヒドロ クロライド
- 9 7 % N- (2. 2-ジメチル-3-ジメチル アミノプロビル) ヒドラジンカルボキシ イミドアミドジヒドロプロミド
- 96% N-ヒドロキシヒドラジンカルボキシィ ミドアミドトシレート
- 9 6 % N (3 (4 メチルピペラジン 1 イル) プロピル) ヒドラジンカルボ

キシイミドアミドトリヒドロプロミド

- 9 5 % 2 L F ラジノ 2 イミダゾリンヒドロブロミド
- 94% アミノグアニジンヘミスルフェート
- 93% メタンスルホン酸ヒドラジド
- 93% N- (3- (4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒ ドロプロミド
- 9 2 % N (3 ジメチルアミノプロピル) ヒ ドラジンカルボキシィミドアミドジヒド ロプロミド水和物
- 91% アミノグアニジンメタンスルホネート
- 90% N- (2- (4-モルホリノ) エチルヒ ドラジンカルボキシイミドアミドジヒド ロプロミド
- 9 0 % 1 アミノ 2 ヒドラジノ 2 イミ グゾリントシレート
- 88% アミノグアニジンヒドロクロライド
- 8 1 % 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒ ドラジノ) - 2 - イミダブリンスルフェ

- + 2 : 1

0%. 抑制剤なし

実施例1~3の生体外実験は、この種の薬剤治療が蛋白質の進行グリコシル化および蛋白質と他の高分子との架橋の形成と関連した病状を減じるのに有利であることを示している。糖尿病や、後近症、例えば、網膜傷害に至る老化に起るをおよび配の関節の血管外傷を防ぐのに薬剤治療を使用し得る。この治療は糖尿病および老化を促死している。過過の治療を強力を受ける。この治療は糖尿病および老化を促死している。過過の治療を引きると変には、および非口径投与方法が可能である。実施例 4

新規なアミノグアニジン誘導体のいくつかは下 記のようにして合成される。

N-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒド ラジンカルボキシイミドアミドジヒドロプロミド ヒドラジンカルボキシイミドチオ酸エチルエス テルヒドロプロミド (10.0g) および3-(4

-モルホリノ) プロピルアミン (7.56g) をエ タノール (20 元) に溶解し、2日間室温に保ち、 次いで還流下で30分間加热する。イソプロパノ ール (20 ml) を添加し、混合物を冷却し、40 % 臭化水素酸 (6 ml) で処理する。 更らにエタノ -ル (50 ml) およびイソプロパノール (20 ml) を添加し、混合物を2日間-20℃で貯蔵する。 結晶質沈殿を粉末状にし、濾過し、エタノールお よびイソプロパノールで洗浄して結晶質固体 14.91gを得る。この物質を積製するために、 11gを水16.5 型に溶解し、滤過して不溶性物 質を除去し、メタノール 5.5 ml およびイソプロパ ノール100 ㎡で希釈する。 室温および4℃で貯 蔵後、沈殿を遊別し、イソプロパノールで洗浄し て融点 1 2 9 - 1 3 0 ℃の N - (3 - (4 - モル ホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミド アミドジヒドロプロミドの無色結晶9.0gを得る。

同様の手順に従って、下記のアミノアルキルヒドラジンカルボキシイミドアミド誘導体を製造する (3-(4-モルホリノ) プロピルアミンを下

記試薬で置換する):

2-'(4-モルホリノ) エチルアミンから、化 合物N-(2-(4-モルホリノ)エチル)ヒド ラジンカルボキシイミドアミド

(融点169-171セ)

3-(4-メチルピペラジン-1-イル)プロ ピルアミンから、化合物N-(3-(4-メチル -1-ピペラジニル) プロビル) ヒドラジンカル ボキシイミドアミドトリヒドロプロミド(融点 2121)

2. 2 - ジメチル-3 - ジメチルアミノプロピ ルアミンから、化合物N- (2, 2-ジメチルー 3-ジメチルアミノプロピル) ヒドラジンーカル ボキシイミドアミドジヒドロプロミド

(融点105-107で)。

1. 4 - ピペラジンジィルピス(3. 1 - プロ ピルアミン) から、化合物 N, N \* - (1,4-ピ ペラジンジイルピス (3,1-プロパンジィル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドテトラヒ ドロプロミド (融点241-244で)。

2-メチルチオー2-イミダゾリンスルフェー ト (2:1)(1.98g) および2-ヒドロキシエ チルヒドラジン (2.12g) をエタノール中で遠 流下 1 時間、加熱し、次いで 2 5 セで 3 時間提拌 する。この溶液をエタノール(20 ml)で希釈し、 18時間4℃に保つ。分離した結晶を濾別し、エ タノールで洗浄する。 重さ811mg、mp190 - 4 とであった。

- 同様に、相応のS-メチルイソチウロニウム誘 ^ 導体から下記の化合物またはそれらの酸付加塩を 製造する。

2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ

2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 4 , 4 ージメチルー1 - イミダゾリン;

1, 3-ジメチル-2-(1-(2-ヒドロキ シエチル) ヒドラジノ) イミダゾリン:

2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ)ー3.4.5.6-テトラヒドロピリミジン; 2- (1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ

3-ジメチルアミノプロピルアミンから、化合 物N-(3-ジメチルアミノプロピル) ヒドラジ ンカルボキシイミドアミドジヒドロプロミド (融点82-84で)。

### 実施例 5

1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカル ボキシイミドアミドスルフェート2:1

カルピイミドチオ酸メチルエステルスルフェー ト2:1(6.955g) および2-ヒドロキシエ チルヒドラジン (9.13g) を攪拌し、40 ℃で 1時間加熱する。メタノール(20元)を添加し、 混合物を還流下で4時間加熱する。冷却すると、 結晶が分離する。濾過して無色結晶5.34gを得 る。88%メタノールで3回再結晶化を行って無 色結晶として1-(2-ヒドロキシエチル)ヒド ラジンカルボキシイミドアミドスルフェート(融 点178.5-180で) 4.111gを得る。

#### 実施例\_\_6

2- (1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ)) -2-イミダゾリンスルフェート(2:1)

ノ) -5, 5-ジメチル-3, 4, 5, 6-テト ラヒドロピリミジン:

2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 5 - ヒドロキシー 3 , 4 , 5 , 6 - テトラ ヒドロピリミジン:

2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 5 . 5 - ジブチル - 3 . 4 . 5 . 6 - テト ラヒドロピリミジン:

2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 3 - メチル - 3 . 4 . 5 . 6 - テトラヒド ロピリミジン:

1. 3ージメチルー2ー(1-(2-ヒドロキ ノ)-3-メチル-1-イミダゾリン; シエチル)ヒドラジノ)-3,4.5,6-テト ラヒドロピリミジン:

> 2 - (1 - (2 -ヒドロキシエチル)ヒドラジ ノ) -4.5.6.7-テトラヒドロー1.3 (1H) -ジアゼピン:

2-(1-2-ヒドロキシエチル)ヒドラジノ)-4. 4. 7. 7 - テトラメチルー 4. 5. 6. 7 -テトラヒドロ-1.3 (1H) -ジアゼピン:

N-メチル-1- (2-ヒドロキシエチル) ヒ ドラジンカルボキシイミドアミド:

N. N'ジメチル-1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド;

1-ピロリジンカルボキシイミド酸1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジド:

N-メチル(1-ピロリジン)カルボキシイミ ド陸1- (2-ヒドロキシエチル)ヒドラジド;

1 - ピペリジンカルボキシイミド酸 1 - (2 -ヒドロキシエチル)ヒドラジド:

1 - ヘキサヒドロアセピンカルボキシイミド酸1 - (2 - ヒドロキシエチル) ヒドラジド;

1 - (4 - メチルピペラジン) カルボキシイミ ド酸1 - (2 - ヒドロキシエチル) ヒドラジド; 1 - (4 - メチルヘキサヒドロ~1, 4 - ジア

ゼピン) カルボキシイミド酸 1 - (2 -ヒドロキシエチル) ヒドラジド;および

4 - モルホリンカルポキシイミド酸 1 - (2 -ヒドロキシエチル)ヒドラジド。

# 実施例 8

<u>1-アミノー2-ヒドラジノー2-イミダゾリンP-トルエンスルホネート</u>

エタノール(4 ml)中の1-アミノ-2-メチルチオ-2-イミグゾリンP-トルエンスルホネート(2.123g)をヒドラジン(0.67ml)で処理し、25℃でご時間攪拌した。イソプロピルアルコール(6 ml)を添加し、10分間攪拌後、結晶質沈殿を濾別し、イソプロピルアルコールで、ホ洗浄して1-アミノ-2-メチルチオ-2-イミグゾリンP-トルエンスルホネート(融点168-169℃)1.55gを得た。

## <u> 実施例</u> 9

本発明のアミノグアニジン誘導体をストナーによる Agents and Actions 、17巻、5~9頁(1985年)の方法に従って試験して酵素ジアミンオキシグーゼを抑制しないことを確かめる。この酵素はヒストミンを解毒する能力があり、従っていずれの治療においても、この酵素の抑制を回避することが望ましい。

## 実施例 7

1. 2 - ジアミノ - 2 - イミグソリンP - トル エンスルホネート

1-アミノイミダゾリジン-2-チオン(2.34g)およびメチルP-トルエンスルホネート(4.1g)をエタノール中で加熱して10分間遅流し、次いで16時間室温に保った。結晶質沈殿を滤過し、イソプロパノールで洗浄して1-アミノー2ーメチルチオー2ーイミダゾリンP-トルエスルホネート4.613gを無色針状体として得、これで3.79g分をメクノール(15ml)に入れ、濃縮アンモニア水で処理する。6時間既律後、混合物をイソプロパノール20mlで希釈する。グ語に12時間後、液体5mlを大気圧で留去し、イソプロパノール10mlを残部に添加する。分離した

結晶を滤別し、イソプロパノールで洗浄して 1、2-ジアミノー2ーイミダソリンPートルエンスルホネート (融点190-190.5℃) 2.323gを得る。

## 10ミクロモルでの抑制率 (%):

- 92% アミノグアニジンヒドロクロライド
  - 0% 1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドスルフェート 2:1
  - 0% 1-メチルヒドラジンカルボキシイミド アミドトシレート
- 84% N-ヒドロキシヒドラジンカルボキシイ· ミドアミドトシレート
- 5 9 % 2 ヒドラジノ 2 イミダゾリンヒド ロプロミド
- 9 2 % 1 . 3 ジアミノグアニジンモノヒドロ クロライド
  - 0% N-(3-ジメチルアミノプロピル) ヒ ドラジンカルボキシィミドアミドジヒド ロプロミド水和物
  - 0% N-(3-(4-メチルピペラジン-1 -イル)プロピル)-ヒドラジンカルボ キシイミドアミドトリヒドロプロミド
- 1 2 % N. N " 3. 3' (1. 4 ピペラ

# 持開平2-156 (23)

ジンジイルビス (3. 1 - プロパンジイル)) ジスヒドラジンカルボキシイミドアミドテトラヒドロブロミド

- 8 2 % 1, 2, 3 トリアミノグアニジンヒド ロクロライド
  - 5 % N- (3- (4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシィミドアミドジヒ ドロブロミド
  - 0 % N- (2. 2-ジメチル-3-ジメチル アミノプロピル) ヒドラジンカルボキシ イミドアミドジヒドロプロミド
  - 9 % 1. 2 ジアミノ 2 イミダゾリント シレート
  - 9% メタンスルホン酸ヒドラジド
- 7 5 % L グルタミン酸 r ヒドラジド水和 物
- 32% β-アスパラギルヒドラジド
  - 0% 酢酸ヒドラジド

本発明はその精神または本質を逸脱することな しに他の形態で具体化したり、他の方法で実施し たりすることができる。従って、この開示はあら ゆる点で例示的なものであって、制限するための ものではなく、本発明の範囲添付の特許請求の範 囲で示してあり、同等の意味および範囲内に入る 変更例すべてが本発明の範囲に包含される。

## 第1頁の続き

௵Int. Cl.⁵	識別記号	庁内整理番号
A 61 K 31/16 31/415 31/495 31/535	ADU	7330-4 C 7475-4 C 7375-4 C 7375-4 C
C 07 D 233/46 233/52 295/12		7624-4C 7624-4C 6742-4C

手 続 補 正 杏(方式)



吉田 文 政 段 特許庁長官

1.事件の表示 昭和63年特許頻第287492号

2. 発明の名称

非群素的架構の抑制剤

3.箱正をする者

事件との関係 出頭人

名 称 ザ ロックフェラー ユニヴァーシティ

4.代 理 人

氏 名 (5995) 弁理士 中 村

5. 浦正命令の日付

6. 補正の対象

7. 浦正の内容

別紙のとおり

頸音に最初に派付した明細書の浄書(内容に変更なし)

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

平 4.7.17発行

昭和 年特許願第 287492 号(特開平 63 号,平成 2 年 2 -156 5 日 号掲載) につ 発行 2 いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。 3 (2)

Int. C1.	識別 記号	庁内整理番号
C 0 7 C 2 8 1 / 1 6 A 6 1 K 3 1 / 1 5 5 3 1 / 1 5 5 3 1 / 1 6 3 1 / 4 1 5 3 1 / 4 9 5 3 1 / 5 3 5 C 0 7 D 2 3 3 / 4 6 2 3 3 / 5 2 2 9 5 / 1 2	A D P A D Q A D U	6917-4H 8413-4C 8413-4C 8413-4C 7475-4C 7252-4C 7252-4C 7327-4C 7327-4C 6701-4C

- 1. 特許請求の範囲を別紙のとおり訂正する。
- 2. 明細書第46頁10行の"R."を「R.」 と訂正する。
- 3. 同第47頁1行の"R.、"を除く。
- 4. 同第48頁5行の"R,"を「R,または R,」と訂正する。
- 5. 同第48頁6行の またはアミノ基でありの前に「R、は水素、炭素原子数1~6の低級ア\*ルキル基を示すかまたはR。とともに炭素原 子数2~4の低級アルキレン橋を形成するか、」を加入する。
- 6. 同第50頁12行の"エススチン"を「エラスチン」と訂正する。
- 7. 同第51頁3行の"グリコース"を「グルコース」と訂正する。
- 8. 同第62頁5行の『口経』を「経口」と訂正する。
- 9. 同第64頁下4行の \* 患者には明らかに糖尿 病メリタスでかかる。 \* を「糖尿病患者にはっ きりと見られる。」と訂正する。

手装裤正音

4. 3.25

.. 0. \_ 0

平成 年 月

特許庁長官 深 沢 亘 殿

1. 事件の表示 昭和 6 3 年特許願第 2 8 7 4 9 2 号

2. 発明の名称 非酵素的架構の抑制剤

3.補正をする者

専件との関係 出願人

名 称 ぜ ロックフェラー ユニヴァーシティ

4.代 理 人

住 所 東京都千代田区丸の内 3 丁目 3 番 1 号 電話 (代) 3211-8741

氏 名 (5995) 弁理士 中 村



В

適

- 5.補正命令の日付 自 発
- 6. (本補正により特許請求の範囲に記載された 請求項の数は合計「14」となりました。)

7.補正の対象

明細書の特許請求の範囲の概
および発明の詳細な説明の概

8. 補正の内容

特許庁\

- 10. 同第68頁9行、15~16行及び18行の "グリコース"を「グルコース」と訂正する。
- 11. 同第70頁2行、2~3行、6行及び8行の "グリコース"を「グルコース」と訂正する。
- 12. 同第74頁5行の "ヒドラジン" を「ヒドラ ジド」と訂正する。
- 13. 同第 7 4 頁 7 ~ 8 行の \* (4 メチルピペラ・ジンー 1 イル) \* を「ジメチルアミノ」と訂
- 14. 同第74頁12行の "ピペラジン"を「ヒドラジン」と訂正する。
- 15. 同第74頁14行の"ヒドラジン"を「ヒドラジン"を「ヒドラジド」と訂正する。
- 16. 同第77頁13行の"口経"を「経口」と訂正する。
- 17. 同第78頁4行の \*40\* を「48」と訂正する。
- 18. 同第79頁4行の"アミド"の後に「ジヒドロプロミド」を加入する。
- 19. 同第84頁6行の"エタノール"の後に

「(15ml)」を加入する。

- 20. 同第 8 5 頁下 3 行の "ヒストミン" を「ヒス タミン」と訂正する。
- 21. 同第87頁2行の"ジスヒドラジン"を「ピスヒドラジン」と訂正する。
- 22. 同第 8 8 頁 5 行の "範囲添付"を「範囲は添付」と訂正する。

#### 特許請求の範囲

(1) 下記の式で表される化合物及びそれらの医薬 上許容される酸付加塩を含有することを特徴と する目的の蛋白質の進行したグリコシル化を抑 制するための組成物。

$$\begin{array}{c}
R, & \bigoplus_{N = C} \\
R, & \stackrel{\bullet}{N} = C
\end{array}$$

の基であり、R」は水素、炭素数1~6の低級アルキル基またはヒドロキシエチル基であるか、またはR。と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋を形成してもよく;R。は水素;炭素数1~6の低級アルキル基を示すか、R」もしくはR。と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋を形成するか、アミノ基、ヒドロキシ基または式

(式中、nは2~7の整数であり、R.及びR, は独立に炭素数1~6の低級アルキル基である か、または一緒になってシクロアルキルの一部 または、少なくとも1つは窒素であり、2つ目 が窒素、酸素及びイオウよりなる群から選ばれ る1もしくは2のヘテロ原子を含有する複素環 なただし、複素環の2番目のヘテロ原子が窒素ペート でありピペラジン環を形成する場合には、その ピペラジン環はピペラジン環の1番目の窒素上 のその化合物の部分と等しい置換基によって置 換されていてもよい)の一部を形成する〕のア ミノアルキレン基であり;R」は水素、炭素数 1~6の低級アルキル基を示すか、R. もしく はR、と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋 を形成し; R。は水素、炭素数1~6の低級ア ルキル基を示すか、R」と共に炭素数2~4の 低級アルキレン橋を形成するか、またはアミノ 基であり; R: は水素または炭素数1~6の低

(2) 該化合物が酢酸ヒドラジドのアスパート (2) 方で (2) で (2) で (3) で (3) で (4) で (4)

ルピス(3, 1ープロパンジイル))ーピスヒドラジンーカルボキシミダミド、Nー(3ー(4ーメチルー1ーピペラジニル)プロピル)ヒドラジンーカルボキシミダミドまたはそれらの医薬上許容される酸付加塩のいずれかである請求項(1)記載の組成物。

- (3) 請求項(1)または(2)記載の組成物を含有する、 動物体内の目的の蛋白質の進行したグリコシル 化を抑制するために該動物に投与するための薬 剤組成物。
- (4) 請求項(1)または(2)記載の組成物の有効量と目的の蛋白質とを接触させることを特徴とする目的の蛋白質の進行したグリコシル化を抑制する方法。
- (5) 上記組成物を単離した量の上記目的の蛋白質 に導入することを特徴とする請求項(4)記載の方 法。
- (6) 上記目的の蛋白質が食品中に存在し、上記組 成物を食品に適用することを特徴とする請求項 (4)記載の方法。

~ 4 の低級アルキレン橋を形成するか、アミノ 基、ヒドロキシ基または式

〔式中、nは2~7の整数であり、R.及びR, は独立に炭素数1~6の低級アルキル基である か、または一緒になってシクロアルキルの一部 または、少なくとも1つは窒素であり、2つ目 が窒素、酸素及びイオウよりなる群から選ばれ る1もしくは2のヘテロ原子を含有する複素環 (ただし、複素環の2番目のヘテロ原子が窒素 でありピペラジン環を形成する場合には、その ピペラジン環はピペラジン環の1番目の窒素上 のその化合物の部分と等しい置換基によって置 換されていてもよい)の一部を形成する〕のア ミノアルキレン基であり; R, は水素、炭素数. 1~6の低級アルキル基を示すか、R. もしく はR、と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋 を形成し; R. は水素、炭素数 1~6の低級ア ルキル基を示すか、R,と共に炭素数2~4の

(7) 下記の構造式で表される化合物。

$$\begin{array}{c}
R & & \oplus \\
R & & & \downarrow \\
R & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & & \downarrow \\
R & & & & & \downarrow \\
R$$

式中、R・はアミノ基、水素、2ーヒドロキシエチル基または低級アルキル基を示し;R・及びRioは水素、2ーヒドロキシエチル基または低級アルキル基を示し;及びmは2~4の整数である。

(8) 下記の式で表される化合物及びそれらの医薬上許容される酸付加塩。

$$R \stackrel{\bullet}{\underset{N}{=}} C$$

$$R \stackrel{\bullet}{\underset{N}{=}} C$$

$$R \stackrel{\bullet}{\underset{N}{=}} R \stackrel{$$

式中、R,は水素:炭素数1~6の低級アル キル基を示すか、もしくはR,と共に炭素数2

低級アルキレン橋を形成するか、またはアミノ 基であり、R、は水素または炭素数1~6の低 級アルキル基である。

- (9) 1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシミダミド、2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) 2 イミダソリンまたはそれらの医薬上許容される酸付加塩である請求項(8)記載の化合物。
- (00) 下記の式で表される化合物及びそれらの医薬上許容される酸付加塩。

$$R_{i} \xrightarrow{\bigoplus_{N=C} N-NH_{i}} (CH_{i}). -NO$$

式中、R: は水素、炭素数1~6の低級アルキル基またはヒドロキシエチル基であり; nは2~7の整数であり; R: は水素または炭素数1~6の低級アルキル基を示すか、R: と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋を形成し; R:

は水素、炭素数1~6の低級アルキル基を示すか、R」と共に炭素数2~4の低級アルキレン 橋を形成し、またはアミノ基であり;R,は水 素または炭素数1~6の低級アルキル基であり ;ただしR」、R。、R。もしくはR,の少な くとも1つは水素でない。

- (1) N-(2-(4-モルホリノ)エチル)ヒドラジンカルボキシミダミド、N-(3-(4-モルホリノ)プロピル)ヒドラジンカルボキシミダミドまたはそれらの医薬上許容される酸付加塩である請求項(0)記載の化合物。
- (2) N. N° [1, 4 ピペラジンジイルビス (3, 1 - プロパンジイル)] - ビスヒドラジ ンカルボキシミダミド。
- (13) N-(2, 2-ジメチル-3-ジメチルアミ ノブロビル) ヒドラジンカルボキシミダミド。
- 0.4 1, 2-ジアミノー2-イミダゾリン。